(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-323323 (43)公開日 平成11年(1999)11月26日

(51) Int.Cl. ⁶	徽別記号	F I	
C 0 9 K 11/06	6 1 0	C09K 11/06 6	1 0
H 0 5 B 33/14		H 0 5 B 33/14	В

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 11 頁)

(21)出願番号	特臘平10-138829	(71)出願人	000003193 凸版印刷株式会社
(22) 出願日	平成10年(1998) 5月20日		東京都台東区台東1丁目5番1号
		(72)発明者	榊 祐一
			東京都台東区台東1丁目5番1号 凸版印
			刷株式会社内
		(72)発明者	伊藤 祐一
			東京都台東区台東1丁目5番1号 凸版印
			刷株式会社内

(54) 【発明の名称】 発光材料

(57)【要約】

【課題】高い耐熱性、及び経時安定性を有する青色発光 材料を提供すること。

【解決手段】本発明の発光材料は、アントラセン環を基 本骨格とする誘導体であり、下記一般式 (1) に示され ることを特徴とする発光材料。

【化1】(式中、R1~R8は、水素原子、アルキル 基、アルコキシ基を示す。R9 およびR10は、アルキル 基、アルコキシ基から選ばれる置換基を有していてもよ いナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、ビフ ェニル基、ターフェニル基を表す。)

20

【特許請求の範囲】

1 【請求項1】アントラセン環を基本骨格とする、下記一 **般式(1)に示されることを特徴とする発光材料。**

【化11

(式中、R: ~R: は、水素原子、アルキル基、アルコ キシ基を示す。Ro およびRtoは、アルキル基およびア ルコキシ基から選ばれる置換基を有していてもよいナフ チル基、アントリル基、フェナントリル基、ビフェニル 基、ターフェニル基を表す。)

【請求項2】アントラセン環を基本骨格とする、下記一 殺式(2)に示されることを特徴とする発光材料。 【化2】

一般式(2)

(式中、R1~R0は、水素原子、アルキル基、アルコ キシ基を示す。Ro ~Rocは、アルキル基およびアルコ キシ基から選ばれる置換基を有していてもよいフェニル 基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、ビ フェニル基、ターフェニル基を表す。)

【請求項3】アントラセン環を基本骨格とする。下記一 殺式(3)に示されることを特徴とする発光材料。 [4:3]

一般式(3)

(式中、R: ~R: は、水素原子、アルキル基、アルコ 50 が展開されてきている。

キシ基を示す。Roは、オキサゾール環、オキサジアゾ ール環、チオフェン環に代表される複素環化合物を表 す。R10は、アルキル基、アルコキシ基から選ばれる置 換基を有していてもよいフェニル基、ナフチル基、ビフ ェニル基を表す。)

2

【請求項4】請求項(3)に記したアントラセン環を基 本骨格とする発光材料において、下記一般式(4)に示 されることを特徴とする発光材料。

【化4】 一般式 (4) 10

(式中、R1~R8は、水素原子、アルキル基、アルコ キシ基を示す、Ro およびRooは アルキル基 アルコ キシ基から選ばれる置換基を有していてもよいフェニル 基、ナフチル基、ビフェニル基を表す。)

30 [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は発光材料に係わり 有橋薄膜EL素子などに代表される表示素子の発光材 料、紫外線励起による蛍光材料などに適用可能な有機発 光材料に関する。

[0002]

【発明の詳細な説明】

【従来の技術】有機薄膜EL素子は エレクトロルミネ ッセンス(以下ELという)現象を利用した有機材料が 発光源となる発光素子であり、次世代の自発光型平面表 示素子や平面光源として期待されている。この有機EL 40 素子の研究は1960年代のアントラセンの単結晶を用 いた素子を起源とし、多種多様な有機薄膜を利用した研 究を経た待、イーストマン・コダック社のC、W、Ta ngらによる画期的な積層型素子が報告(特開昭59-194393号公報、特開昭63-264692号公 報、特開昭63-295695号公報、アプライド・フ ィジックス・レター第51券第12号第913百(19 87年) およびジャーナル・オブ・アプライドフィジ ックス第65巻第9号第3610頁(1989年)等に 開示されている) されるに至って、活発な研究開発活動

【0003】前述したC. W. Tangらが作製した有 機薄膜EL素子は、透明な基板上に陽極、有機正孔注入 輸送層、有機発光層、及び陰極を積層させた素子構成と なっている。素子の作製方法としては、ガラスや樹脂フ ィルム等の透明な絶縁性の基板上に、インジウムとスズ の複合酸化物(以下、ITOという)からなる透明導電 膜を陽極として蒸着法またはスパッタリング法等により 形成し、この上に銅フタロシアニンやテトラアリールジ アミン化合物等に代表される有機正孔注入輸送材料の単 層膜または多層膜を、有機正孔注入輸送層として100 10 nm程度以下の厚さで蒸着法により形成する。次に、ト リス (8-キノリノール) アルミニウム (以下A1 q と いう) 等の有機蛍光体材料を、有機発光層として100 nm程度以下の厚さで蒸着法により形成する。この有機 発光層上に、アルミニウム:リチウム(A1:Li)、 マグネシウム:銀(Mg: Ag)等の合金を、共蒸着法 により厚さ200 nm程度の险極として形成することに より有機薄膜EL素子が作製される。

3

【0004】以上のようにして作製される有機薄膜EL 素子においては、電極間に直流低電圧を印加することに より、陽極からプラスの電荷(正孔)が、陰極からはマ イナスの電荷(電子)が有機発光層に注入される。注入 された正孔と電子は印加された電場により有機薄膜中を 移動し、ある確率で薄膜中で再結合する。この際に放出 されたエネルギーが有機蛍光体を励起させる。形成され た励起子は、その有機蛍光体が有する発光量子収率の割 合だけ外部に光を放出して基底状態に戻る。この有機蛍 光体の励起子から発する蛍光を利用した素子が有機薄膜 EL素子である。なお、この素子に印可する直流低電圧 は、通常、10~30V程度であり、陰極にMg: Ag 30 合金を用いたE L素子では、10000cd/m2 以上 の輝度が得られている。

【0005】しかしながら、上述の有機薄膜EL素子に 利用されている発光材料の大半は、発光色が縁または黄 色であり、フルカラー表示に必要な青色および赤色発光 材料を用いたEL素子の報告例は限られている。

【0006】有機材料を利用した青色発光のEL素子 は、W、Helfrichらのアントラセン結晶を用い た素子に始まり(フィジカル・レビュー・レター第14 巻229頁(1965))、近年では、発光材料として 40 テトラフェニルブタジエンを用いた100cd/m2以 上の輝度を示す素子の報告(特牌昭59-194393 号公報)や、ジスチリルベンゼン誘導体を発光材料とし て用いた輝度800cd/m2以上の青緑色の発光を示 す素子が報告されている(特公平7-119407号公 報)。また、発光材料としてアクリドン系化合物を用い た素子からは、2500cd/m² 以上の青色発光が報 告されている(特開平8-67873号公報)。

【0007】このような青色の発光材料は、緑や黄色の 発光材料に比べ報告例が少なく、材料の研究開発も遅れ 50 材料を提供するものである。

ているといえる。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】以上のように、有機薄 膜EL素子において青色発光材料として用いられてきた 材料は報告例も少なく、求められている特性を必ずしも 満足させているわけではない。現在、優れた青色発光効 率を有した耐久性の高い発光材料の開発が期待されてい る.

4

【0009】アントラセンは、それ自身が青色の蛍光を 発するために青色発光材料として期待できる。しかし、 アントラセンは結晶化をおこしやすく、薄膜として表示 素子に利用することは困難である。このために、アント ラセン環に置換基を導入して結晶化を抑制する必要があ る。導入する置換基を選択することで、熱的安定性や薄 膜とした際の経時安定性を向上させた青色の蛍光を発す るアントラセン誘導体が期待できる。さらには、電荷輸 送性を有する置換基を導入することで、電荷輸送性を兼 ねた発光材料、または電荷輸送材料としても期待でき る。置換基を導入することで、アントラセン誘導体単独 の膜を発光層として用いることも可能となり、さらに は、他の青色発光材料のホスト材料としても期待でき

【0010】本発明の目的は、様々な置換基をアントラ セン環に導入することで結晶化を抑制し、単独の薄膜と しても発光層に用いることができ、他の青色発光材料の ホスト材料としても用いることが可能か 優れた耐勢 件. 経時安定性を有するアモルファス性の青色発光材料 を提供することにある。

[0011]

2.

【課題を解決するための手段】本発明は、アントラセン 環を基本骨格とする誘導体であり、下記一般式(1)に 示されることを特徴とする発光材料を提供するものであ る。

[0012] 【化5】 -**₩**±€ (1)



ル基、アルコキシ基を示す。Ro およびRioは、アルキ ル基およびアルコキシ基から選ばれる置換基を有してい てもよいナフチル基。アントリル基。フェナントリル 基、ビフェニル基、ターフェニル基を表す。) 【0014】本発明は、アントラセン環を基本骨格とす。 **る、下記一般式(2)に示されることを特徴とする発光**

【0013】(式中、R1~R8 は、水素原子、アルキ

[0015] 【化6】

般式(2)

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4
 R_{12}

【0016】(式中、R1~Rs は、水素原子、アルキ ル基、アルコキシ基を示す。R9 ~R12は、アルキル基 およびアルコキシ基から選ばれる置換基を有していても よいフェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナン トリル基、ビフェニル基、ターフェニル基を表す。) 【0017】本発明は、アントラセン環を基本骨格とす る発光材料において、下記一般式(3)に示されること 20 【0023】 を特徴とする発光材料を提供するものである。 [0018]

5

【化7】

般式(3)

$$\begin{matrix} R_1 & R_1 \\ R_2 & R_1 \\ R_3 & R_4 \end{matrix}$$

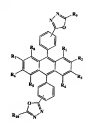
【0019】(式中、R1~Rs は、水素原子、アルキ ル基 アルコキシ基を示す、Ro は、オキサゾール環 オキサジアゾール環。チオフェン環に代表される徳素環 化合物を表す。Rioは、アルキル基、アルコキシ基から 選ばれる置換基を有していてもよいフェニル基、ナフチ ル基、ビフェニル基を表す。)

【0020】本発明は、前記一般式(3)に記したアン トラセン環を基本骨格とする発光材料において、下記一 **般式(4)に示されることを特徴とする発光材料を提供** するものである。

[0021]

[4:8]

般式 (4)



6

【0022】(式中、R1~R8は、水素原子、アルキ ル基、アルコキシ基を示す。Ro およびRioは、アルキ ル基、アルコキシ基から選ばれる置換基を有していても よいフェニル基。ナフチル基。ビフェニル基を表す。

【発明の実施の形態】本発明の青色発光材料は、アント ラキノン誘導体とハロゲン化アリール化合物を反応さ せ、これを脱水環化させることにより得られたものであ る。例えば、アントラキノン誘導体とハロゲン化アリー ル化合物をジエチルエーテル溶媒中においてブチルリチ ウムを用いて反応させ、得られた化合物を酸性条件下で ヨウ化カリウム、ホスフィン酸ナトリウムを用いて脱水 環化させることにより合成することができる。

【0024】本発明のアントラセン環を基本骨格とする 30 青色発光材料は、アントラセン環自身が青色蛍光を発す ることから青色の蛍光が期待でき、導入する置換基に上 って発光効率を高くすることも可能となる。また、置換 基を導入することで、薄膜として利用する際の熱的安定 性や経時安定性を向上させることもできる。さらには、 電荷輸送性を有する置換基を導入することで、電荷輸送 材料としての機能を同時に担う材料を得ることも可能で ある。

【0025】 上記一般式(1)から(4)で示される本 発明の青色発光材料において、R1~R。は水素原子を 40 始め、メチル基、エチル基、イソプロピル基、ターシャ リープチル基、シクロヘキシル基、トリフルオロメチル 基などに代表されるアルキル基(ここで飽和環状炭化水 素基もアルキル基に含む)、メトキシ基、エトキシ基、 イソプロボキシ基、ターシャリーブトキシ基に代表され るアルコキシ基などの具体例を挙げることができる。R ~R。は互いに同一でも異なっていても良い。

【0026】上記一般式(1)で示される本発明の責色 発光材料において、Ro ~R10は、アルキル基、アルコ キシ基から選ばれる置換基を有していてもよいナフチル 50 基、アントリル基、フェナントリル基、ビフェニル基、

ターフェニル基が挙げられる。

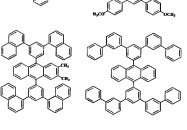
【0027】上記一般式(2)で示される本発明の青色 発光材料において、Rs ~R12は、アルキル基、アルコ キシ基から選ばれる置換基を有していてもよいフェニル 基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、ビ フェニル基、ターフェニル基が挙げられる。

【0028】上記一般式(3)で示される本発明の青色 発光材料において、Ro は、ヘテロ原子を少なくとも一 つ以上含む複素環式化合物を示す。前記複素環式化合物 の代表例としては、チオフェン環、オキサゾール環、オ 10 【0030】 キサジアゾール環などが挙げられる。R10は、アルキル*

*基、アルコキシ基から選ばれる置換基を有していてもよ いフェニル基、ナフチル基、ビフェニル基などが挙げら れる。

【0029】上記一般式(4)で示される本発明の青色 発光材料において、Rs ~R10は、アルキル基、アルコ キシ基から選ばれる置換基を有していてもよいフェニル 基、ナフチル基、ビフェニル基を示す。一般式(1)、 (2) (3) および(4) で表される発光材料の具体 例として、次に示すものを挙げることができる。

[0031] ※ ※【化10】



[0032] * * (化11)

【0033】以上示した本発明の青色発光材料は、他の 20*導体の質量分析測定(日本電子(株)社製 JMN S 電荷輸送材料や発光材料等と混合して用いることも可能 である。

[0034]

【実施例】以下、本発明の実施例について説明する。 (実施例1)窒素雰囲気中で、2-ブロモビフェニル 8.16gをジエチルエーテルに加え、これを氷冷しな がらn-ブチルリチウム25m1(1.60mo1/ を滴下した。滴下後1時間撹拌した後、2-ターシ ャリープチルアントラキノン3、20gを加えたジエチ ルエーテル溶液を滴下し2時間撹拌した。反応終了、反 30 (Tg)を測定した結果、74℃であることが分かっ 応溶液に純水を投入し、有機層を抽出して得られた生成 物を、自溶媒にトルエン、貧溶媒にヘキサンを用いた再 結晶を行い特製した。次に、精製した化合物に酢酸を加 え、これにヨウ化カリウム、ホスフィン酸ナトリウムを 順次加え、1時間撹拌還流させた。得られた生成物はト ルエン/ヘキサンを用いた再結晶を行い結製することに より、下記化学式に示す、白色粉末状のアントラセン誘 導体を得た。

[0035]

【化12】

【0036】上記のようにして得られたアントラセン誘*50 エン、貧溶媒にヘキサンを用いた再結晶で精製した。

X102を使用)を行い、目的化合物の分子イオンに相 当するm/z538のイオンピークが検出されたことか ら、アントラセン誘導体(化7)の生成を確認した。図 1にアントラセン誘導体の I R スペクトル (鳥津製作所 (株) 社製 FTIR-8100Mを使用、KBr錠剤 法)を示す。

【0037】このアントラセン誘導体について、セイコ 一電子工業社製のDSC220Cを用い、窒素雰囲気 下、昇温速度10℃/minの条件下でガラス転移点 た、このアントラセン誘導体(化7)は、結晶化ピーク が見られなかったことから、高い経時安定性を示すアモ ルファス性の薄膜が期待できる。このアントラセン誘導 体からなる蒸着膜を石英ガラス上に形成し、表面分析装 置(理研計器(株)社製 AC-1を使用)を用いてイ オン化ポテンシャルを測定した結果。5.97eVであ ることが分かった。

【0038】 上記と同様な薄膜を用いアントラセン誘導 体の蛍光(PL)スペクトル測定(島津製作所(株)社 40 製 RF5000を使用)を行った結果、このアントラ セン誘導体は、423および444nmにピークを有す る青色の蛍光を発する材料であることを確認した。 【0039】(実施例2)窒素雰囲気中で、9-ブロモ フェナントレン10, 3gをジエチルエーテルに加え、 これを氷冷しながらn-ブチルリチウム28mlを滴下 した。滴下後1時間撹拌した後、2-ターシャリーブチ ルアントラキノン4、00gを加えたジエチルエーテル 溶液を滴下し、2時間撹拌した。反応終了、反応溶液に 純水を投入し、有機層を抽出して得られた生成物をトル 10

13

【0040】精製した化合物に酢酸を加え、次にヨウ化 カリウム、ホスフィン酸ナトリウムを加え、1時間撹拌 還流させた。得られた生成物はトルエンを用いた再結晶 を行って精製することにより、下記化学式に示す、白色 粉末状のアントラセン誘導体を得た。

[0041]

【化13】

【0042】上記のようにして得られたアントラセン誘 導体の質量分析測定を行い、目的化合物の分子イオンに 20 【0050】このアントラセン誘導体について、窒素雰 相当するm/z586のイオンピークが検出されたこと から、アントラセン誘導体の生成を確認した。図2にア ントラセン誘導体の I Rスペクトル (KBr錠剤法)を 示す.

【0043】このアントラセン誘導体を、窒素雰囲気 下 昇温速度10℃/minの条件下でガラス転移占 (Tg)を測定した結果、190℃であることが分かっ た。実施例1のアントラセン誘導体と比較した結果、導 入する置換基によって、Tgが大きく変化することが確 認できた。

【① ○ 4 4 】このアントラセン誘導体からなる蒸着膜を 石英ガラストに形成し、表面分析装置を用いてイオン化 ボテンシャルを測定した結果、5、90eVであること が分かった。

【0045】上記と同様な薄膜を用いアントラセン誘導 体の蛍光(PL)スペクトル測定を行った結果。このア ントラセン誘導体は443nmにピークを有する青色の 蛍光を発する材料であることが分かった。

【0046】(実施例3)窒素雰囲気中で、5'ープロ モ-1, 1':3', 1"-ターフェニル7, 53gを 40 ジエチルエーテルに加え、これを氷冷しながらカープチ ルリチウム18m1を滴下した。滴下後1時間撹拌した 2-ターシャリープチルアントラキノン2、11g を加えたジエチルエーテル溶液を滴下し、2時間撹拌し た。反応終了、反応溶液に純水を投入し、有機層を抽出 して得られた生成物を、自溶媒にトルエン、貧溶媒にヘ キサンを用いて再結品精製した。

【0047】精製した化合物に酢酸を加え、次にヨウ化 カリウム、ホスフィン酸ナトリウムを加え、1時間撹拌 還流させた。得られた生成物はトルエン/ヘキサンを用 50

1.4 いた再結晶を行い精製することにより、下記化学式に示 す、白色粉末状のアントラセン誘導体を得た。

[0048]

【化14】

【0049】上述のようにして得られたアントラセン誘 導体の質量分析測定を行い、目的化合物の分子イオンに 相当するm/z690のイオンピークが検出されたこと から、アントラセン誘導体の生成を確認した。図3にア ントラセン誘導体(化9)のNMRスペクトルを示す。

囲気下、昇温速度10℃/minの条件下でガラス転移 点(Tg)を測定した結果、130℃であることが分か った。このアントラセン誘導体は、結晶化ビークが見ら れなかったことから、高い経時安定性を示すアモルファ ス性の薄膜が期待できる。

【0051】このアントラセン誘導体からなる萎着膜を 石英ガラス上に形成し、表面分析装置を用いてイオン化 ボテンシャルを測定した結果、5.83eVであること が分かった。

30 【0052】上記と同様な薄膜を用いアントラセン誘導 体の蛍光(PL)スペクトル測定を行った結果。このア ントラセン誘導体は、453nmにピークを有する書色 の蛍光を発する材料であることが分かった。

【0053】(実施例4)窒素雰囲気中で、2-(3-プロモフェニル) -5-(2-ナフチル) -1, 3, 4オキサジアゾール9、83gをTHFに加え、これに n-ブチルリチウム22mlを滴下した。滴下後1時間 搅拌した後、2-ターシャリープチルアントラキノン 65gを滴下し、2時間撹拌した。得られた生成物 を良溶媒にトルエン、貧溶媒にヘキサンを用いた再結晶 で結製した。

【0054】精製した化合物に酢酸を加え、次にヨウ化 カリウム、ホスフィン酸ナトリウムを加え、1時間撹拌 還流させた。得られた生成物はトルエン/ヘキサンを用 いた再結晶を行い精製することにより、下記化学式に示 す。白色粉末状のアントラセン誘導体を得か、

[0055]

【化15】

15 c(CH_b)

【0056】上途のようにして得られたアントラセン誘 導体の質量分析測定を行い、目的化合物の分子イオンに 相当するm/2774のイオンビークが検出されたこと から、アントラセン誘導体の生成を確認した。 図4 にア ントラセン誘導体のNMRスペクトルを示す。

【0057] このアントラセン誘導体について、窒素等 順気下、昇温速度10℃/minの条件下でガラス転移 点(Tg)を測定した結果、147℃であることが分かった。このアントラセン誘導係は、結晶化ビークが見られなかったことから、高い延時安定性を示すアモルファ ス性の譲渡が開修できる。

【0058】このアントラセン誘導体からなる蒸着膜を 石英ガラス上に形成し、表面が前装置を用いてイオン化 ボテンシャルを測定した結果、5.88eVであること が分かった。

【0059】上記と同様な薄膜を用いアントラセン誘導

体の蛍光(PL)スペクトル測定を行った結果、このアントラセン誘導体は、445 nmにピークを有する青色の蛍光を発する材料であることが分かった。

【0060】上記実施例のアントラセン環を基本骨格と する青色発光材料は、置換基を導入することで、ガラス 転移点および結晶性を変化させることができ、熱安定性 に優れ、結晶化しにくい経時安定性の良好な薄膜を得る ことができる。

[0061]

10 代例の効果」以上示したように、本奈明によると、様 べる面膜基を導入したアントラセン環を基本情格とする 材料を用いた完化部位を構造することにより、高い耐熱 性、高い経時安定性を有する結晶化しにくいアモルファ ス性の薄膜を得ることができる。これにより、熱安定性 および耐入性の高い発光素子が期待できる。 【0062】

【図面の簡単な説明】

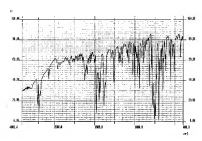
【図1】本発明の実施例1に係わる発光材料のIRスペ クトルを示す説明図。

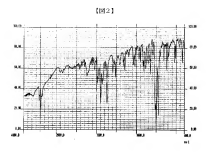
20 【図2】本発明の実施例2に係わる発光材料のIRスペクトルを示す説明図。

【図3】本発明の実施例3に係わる発光材料のNMRスペクトルを示す説明図。

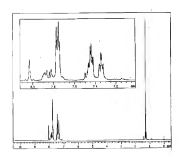
【図4】本発明の実施例4に係わる発光材料のNMRスペクトルを示す説明図。

【図11









【図4】

